

Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11) EP 1 342 751 A1

(12) **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(43) Veröffentlichungstag:
10.09.2003 Patentblatt 2003/37

(51) Int Cl.7: C08L 21/00

(21) Anmeldenummer: 03004630.4

(22) Anmeldetag: 03.03.2003

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR
HU IE IT LI LU MC NL PT SE SI SK TR
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO

(30) Priorität: 08.03.2002 DE 10210314

(71) Anmelder: Ticona GmbH
65451 Kelsterbach (DE)

(72) Erfinder:
• Haftka, Stanislaw, Dr.
46145 Oberhausen (DE)
• Gusik, Meinhard
46147 Oberhausen (DE)
• Ehlers, Jens, Dr.
46499 Hamminkeln (DE)
• Lüdtke, Kerstin, Dr.
46499 Hamminkeln (DE)

(54) **Zusammensetzungen, enthaltend Elastomere und Polyethylene hohen Molekulargewichts mit irregulärer Partikelform, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung**

(57) Zusammensetzungen enthaltend Elastomere und Polyethylene hohen Molekulargewichts mit irregulärer Partikelform, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung

Beschrieben werden Zusammensetzungen enthaltend mindestens eine Matrix aus Elastomer, welche

mindestens eine weitere Phase aus Partikeln irregulärer Gestalt von Polyethylenen hohen und/oder ultrahohen Molekulargewichts aufweist.

Die Zusammensetzungen zeichnen sich durch einen hohen Weiterreißwiderstand aus und können beispielsweise als Membranen, Dichtungen, Dämpfungselemente und Transportbänder eingesetzt werden.

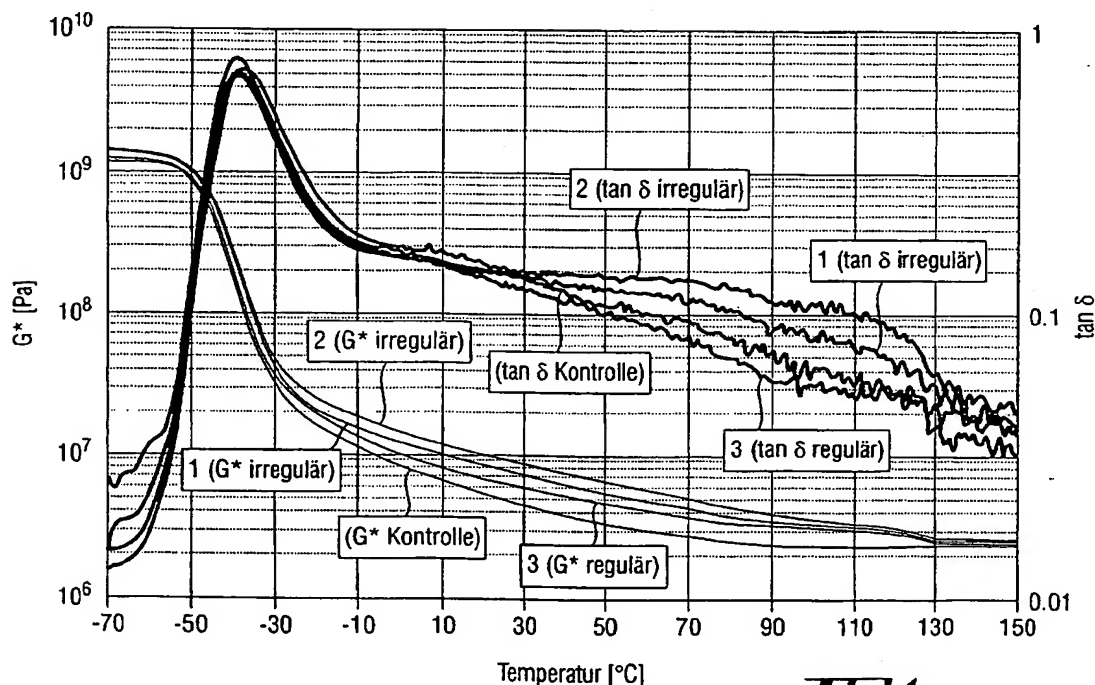


Fig. 1

Beschreibung

[0001] Die vorliegende Erfindung betrifft mehrphasige Elastomerzusammensetzungen, die Polyethylen-Partikel mit einer speziellen Morphologie enthalten und die sich durch ein besonders rheologisches Verhalten auszeichnen. Solche Zusammensetzungen lassen sich auf vielen Gebieten der Technik einsetzen, beispielsweise als Gummimembranen, Dämpfungselemente, Dichtungen und Transportbänder.

[0002] Polyethylene ultrahohen Molekulargewichts (nachstehend auch UHMW-PE genannt) werden wegen ihrer hervorragenden Abriebfestigkeit und ihres Reibungsverhaltens in Kautschukmischungen eingesetzt. Aus der US-A-6,187,420 sind stoßabsorbierende Elastommischungen bekannt, die ein kristallines Polyolefin, beispielsweise ein UHMW-PE oder ein Polyethylen niedriger Dichte oder ein Polypropylen, und einen Dien-Kautschuk enthalten. Aus der US-A-4,735,982 sind thermoplastische Kautschukmischungen bekannt, die einen vulkanisierten Kautschuk, ein UHMW-PE und ein abriebfestes Gleitmittel enthalten. Ferner beschreibt die US-A-6,202,726 einen pneumatischen Reifen mit ausgewählter Geometrie, der eine Komponente aus Kautschuk und UHMW-PE enthält.

[0003] Es ist auch bekannt, dass Polyethylene hohen Molekulargewichts (nachstehend auch HMW-PE genannt) und ultrahohen Molekulargewichts mit klassischen Kunststoffverarbeitungsmethoden schwer zu bearbeiten bzw. zu verarbeiten sind und dass Partikel aus diesem Material unterschiedliche Formen annehmen können. So weisen beispielsweise klassische UHMW-PE Pulver eine reguläre Morphologie auf, d.h. diese Pulver können näherungsweise durch eine kompakte Kugelgestalt dargestellt werden. Ein Vertreter dieses Typs mit einer regulären oder gar sphärischen Morphologie ist das Produkt Mipelon 220 von MPC (Mitsui Petrochemicals).

[0004] Bei allen bisher bekannt gewordenen Kombinationen von Kautschuken mit HMW-PE bzw. UHMW-PE wurden HMW-PE- bzw. UHMW-PE-Partikel mit einer regulären Morphologie eingesetzt.

[0005] Es sind auch bereits Polyethylene hohen und ultrahohen Molekulargewichts bekannt, die in der Form von Partikeln mit irregulärer Geometrie vorliegen. Diese Produkte zeichnen sich durch eine niedrige Schüttdichte aus und sind üblicherweise porös. Beispiele für derartige Partikel aus UHMW-PE sind in der WO-A-00/18,810 beschrieben.

[0006] Es wurde jetzt gefunden, dass mehrphasige Zusammensetzungen enthaltend Elastomere und Partikel aus Polyethylenen hohen und/oder ultrahohen Molekulargewichts mit irregulärer Gestalt sich durch eine Reihe von hervorragenden Eigenschaften, beispielsweise durch ein verbessertes Energiedissipationsverhalten auszeichnen, was sich in einem hohen $\tan \delta$ Niveau widerspiegelt. Weiterhin wurde beobachtet, dass ein Einsatz von HMW-PE bzw. von UHMW-PE nicht nur bekannterweise die Abriebfestigkeit und Gleitverhalten von Gummi/UHMW-PE Mischungen sondern auch überraschenderweise den Weiterreißwiderstand verbessert. Dieses Verhalten ist insbesondere bei Pulvern mit der irregulären Morphologie zu beobachten.

[0007] Mit der vorliegenden Erfindung werden Zusammensetzungen bereitgestellt, die ein verbessertes rheologisches Verhalten (hohes $\tan \delta$ Niveau) und einen stark ausgeprägten Weiterreißwiderstand aufweisen.

[0008] Die vorliegende Erfindung betrifft Zusammensetzungen enthaltend mindestens eine Elastomer-Matrix, welche mindestens eine weitere Phase aus Partikeln irregulärer Gestalt von Polyethylenen hohen und/oder ultrahohen Molekulargewichts aufweist. Die irreguläre Partikelform kann über eine extrem niedrige Schüttdichte und eine entsprechend große spezifische Oberfläche des Polyethylen-Pulvers beschrieben werden.

[0009] Unter dem Begriff "Elastomer" ist im Rahmen dieser Beschreibung ein Polymer mit gummielastischem Verhalten zu verstehen, das vorzugsweise eine Glastemperatur unterhalb der Gebrauchstemperatur aufweist.

[0010] Beispiele für bevorzugte Elastomere sind Acrylat-Kautschuk (ACM), Polyester-Urethan-Kautschuk (AU), bromierter Butyl-Kautschuk (BIIR), Polybutadien (BR), chlorierter Butyl-Kautschuk (CIIR), chloriertes Polyethylen (CM), Epichlorhydrin-Homopolymer (CO), Polychloropren (CR), sulfuriertes Polyethylen (CSM), Ethylen-Acrylat-Kautschuk (EAM), Epichlorhydrin-Copolymere (ECO), Ethylen-Propylen-Copolymere, schwefelvernetzt oder peroxidvernetzt (EPDM/S, EPDM/P und EPM/P), Polyether-Urethan-Kautschuk (EU), Ethylen-Vinylacetat-Copolymer (EVM), Fluor-Kautschuk (FKM), Fluorsilikon-Kautschuk (FVMQ), hydrierter Nitril-Kautschuk (H-NBR), Butyl-Kautschuk (IIR), vinylhaltiges Dimethylpolysiloxan (VMQ), Nitril-Kautschuk (NBR), Naturkautschuk (NR, IR), Thioplaste (OT), Polyfluorophosphazene (PNF), Polynorbornen (PNR), Styrol-Butadien-Kautschuk (SBR) und carboxygruppenhaltiger Nitril-Kautschuk (X-NBR).

[0011] Ganz besonders bevorzugt werden Naturkautschuk, EPDM, SBR und NBR eingesetzt.

[0012] Als Polyethylene hohen Molekulargewichts bezeichnet man ein Polyethylen mit einem Molekulargewicht, gemessen viskosimetrisch, von mindestens $3 \cdot 10^5$ g/Mol, insbesondere von $3 \cdot 10^5$ bis $1 \cdot 10^6$ g/Mol. Unter Polyethylenen ultrahohen Molekulargewichts versteht man ein Polyethylen mit einem Molekulargewicht, gemessen viskosimetrisch, von mindestens $1 \cdot 10^6$ g/Mol, insbesondere von $2,5 \cdot 10^6$ bis $1 \cdot 10^7$ g/Mol. Die Methode zur viskosimetrischen Bestimmung des Molekulargewichtes ist zum Beispiel in CZ-Chemische Technik, 4 (1974), S. 129, beschrieben.

[0013] Bevorzugte Beispiele für Polyethylene hohen Molekulargewichts und insbesondere Polyethylene ultrahohen Molekulargewichts sind lineare Polyethylene verschiedenster Form, vorzugsweise jedoch in der Pulverform.

[0014] Bei allen bisher bekannten UHMW-PE - Elastomeranwendungen wurde ein UHMW mit einer regulären Morphologie eingesetzt. Produkte mit einer regulären oder gar sphärischen Morphologie (Mipelon) sind auf dem Markt

EP 1 342 751 A1

erhältlich und werden unter anderem als Additive eingesetzt.

[0015] Neben Partikeln mit einer regulären oder gar sphärischen Morphologie sind darüber hinaus HMWE-PE und UHMWE-PE Partikel bekannt, die sich durch eine spezielle irreguläre Morphologie auszeichnen. Produkte enthaltend diese Partikel zeichnen sich durch eine niedrige Schüttdichte aus von weniger als $0,35 \text{ g/cm}^3$, vorzugsweise von $0,01$ bis $0,32 \text{ g/cm}^3$, insbesondere von $0,10$ bis $0,30 \text{ g/cm}^3$ und ganz besonders bevorzugt von $0,15$ bis $0,28 \text{ g/cm}^3$ und haben in der Regel eine poröse Struktur.

[0016] Die erfindungsgemäß eingesetzten Polyolefine hohen oder ultrahohen Molekulargewichts weisen üblicherweise eine mittlere Partikelgröße D_{50} von 1 bis $600 \mu\text{m}$, vorzugsweise von 20 bis $300 \mu\text{m}$, insbesondere von $30 - 200 \mu\text{m}$ auf.

[0017] Die Herstellung der erfindungsgemäß eingesetzten Partikel aus Polyolefinen mit hohem oder ultrahohem Molekulargewicht ist beispielsweise in WO-A-00/18,810 oder der DE-A-1,595,666 beschrieben.

[0018] Die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen können weitere in der Technik der Elastomerblends übliche Zusätze enthalten.

[0019] Die Herstellung der erfindungsgemäßen Zusammensetzungen kann nach an sich üblichen Verfahren erfolgen.

[0020] Die Erfindung betrifft auch die Herstellung der oben definierten Zusammensetzungen umfassend die Schritte:

- a) Einmischen der Partikel irregulärer Gestalt von Polyolefinen hohen und/oder ultrahohen Molekulargewichts in das Elastomer, gegebenenfalls mit weiteren üblichen Elastomer-Additiven, und
- b) Vulkanisation des enthaltenen Gemisches in an sich bekannter Weise.

[0021] Die Konzentration der Partikel irregulärer Gestalt in den Blends beträgt üblicherweise $1-50 \text{ phr}$ (parts per 100 parts rubber), vorzugsweise $5-30 \text{ phr}$, insbesondere $5-20 \text{ phr}$.

[0022] Die Partikel irregulärer Gestalt und das Elastomer bilden einen Zweiphasenblend. Die Partikel irregulärer Gestalt befinden sich dabei in der dispergierten Phase. Die erfindungsgemäße Zusammensetzung weist eine hohe Viskosität und Zähigkeit auf, die zu einer verbesserten Weiterreißfestigkeit der Blends führt.

[0023] Die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen lassen sich auf vielen Gebieten der Technik einsetzen. Bevorzugte Einsatzgebiete sind die Verwendung als Membranen, Dichtungen, Dämpfungselementen und Transportbändern.

[0024] Diese Verwendungen sind ebenfalls ein Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Beispiele

[0025] Das verbesserte rheologische Verhalten sowie die verbesserte Weiterreißfestigkeit werden in den nachfolgenden Beispielen erläutert, ohne die Erfindung zu begrenzen. Es wurden Mischungen von HMW-PE bzw. UHMW-PE / EPDM bzw. von HMW-PE bzw. UHMW-PE / NBR bzw. von HMW-PE bzw. UHMW-PE / SBR hergestellt. Diese Mischungen sollen die Verwendung von HMW-PE bzw. UHMW-PE in einer Mischung eines Allround-Kautschuks repräsentieren. An den HMW-PE bzw. UHMW-PE / SBR Mischungen werden die vorteilhaften Eigenschaften der erfindungsgemäßen Zusammensetzungen demonstriert. Als HMW-PE bzw. UHMWE-PE wurden GUR-Typen der Ticona GmbH eingesetzt.

Mischungsherstellung EPDM - Mischprozess

[0026] Die Mischungen wurden auf einem Laborinnenmischer Werner & Pfleiderer GK1,5 E zweistufig hergestellt (1. Stufe: Grundmischung; 2. Stufe: Einmischen weiterer Mischungsbestandteile)

Mischparameter (Stufe 1)

Mischparameter EPDM

[0027]

Füllgrad	75%	75%
Vortemperatur	60°C	40°C
Rotordrehzahl	80 U/min	40 U/min
Batchtemperatur	max. $151 - 156^\circ\text{C}$	max.: 117°C

EP 1 342 751 A1

(fortgesetzt)

Mischzyklus	0,0 - 0,5 Minuten; Polymer 0,5 - 1,5 Minuten: 1/2 Ruß, GUR-Pulver, Zinkoxid, Stearinsäure 1,5 - 5,0 Minuten: 1/2 Ruß, Weichmacheröl
Gesamtmischzeit	5,0 Minuten (effektiv) - Reinigen und Lüften nach 4,0 Minuten

Mischparameter (Stufe 2)

[0028] Die Grundmischungen wurden bei einer Starttemperatur von 70 °C und einer Rotordrehzahl von 80 - 100 U/min bis auf eine Temperatur von ca. 130 - 140°C erwärmt. Erst beim Erreichen dieser Temperaturen setzte sich der Stempel, d.h. die Mischungen wurden plastisch und damit verarbeitbar. Dann wurde die Rotordrehzahl auf 60 U/min zurückgenommen und Schwefel/Beschleuniger 45 Sekunden lang eingemischt. Die Temperaturen beim Auswurf der Mischungen lagen bei zwischen ca. 110 °C und ca. 130 °C, je nach GUR-Typ und -Konzentration. Der Knetefüllgrad betrug 65%.

Mischungsherstellung SBR bzw. NBR- Mischprozess

[0029] Die Mischungen wurden auf einem Laborinnenmischer Wemer & Pfleiderer GK1,5 E hergestellt. Schwefel und Vulkanisationsbeschleuniger wurden anschließend auf einem Laborwalzwerk zugemischt.

Mischparameter Innenmischer

[0030]

Füllgrad	75%.
Vortemperierung	40°C
Rotordrehzahl	50 U/min
Batchtemperatur	max. 137 - 138 °C
Mischzyklus	0,0 - 1,0 Minuten; Polymer 1,0 - 2,5 Minuten: 3/4 Ruß, GUR-Pulver, Zinkoxid, Stearinsäure, Antioxidantien, Cumaronharz 2,5 - 4,5 Minuten: 1/4 Ruß, Weichmacher (Vestinol AH)
Gesamtmischzeit	4,5 Minuten (effektiv) - Reinigen und Lüften nach 3,5 Minuten

Mischparameter Walzwerk

[0031]

Walzentemperatur	50°C
Walzendrehzahl	16:20 U/min
Mischzyklus	0,0 - 1,0 Minuten; Grundmischung aus Innenmischer 1,0 - 5,0 Minuten: Schwefel und Vulkanisationsbeschleuniger

Vulkanisation

[0032] Die Mischungen wurden bei 160°C (SBR und NBR) bzw. 170°C (EPDM) vulkanisiert. Die Vulkanisationszeiten betragen $t_{90} + 1$ Minute je mm Prüfkörperdicke.

Rezepturen EPDM

[0033] Es wurde eine 65 Shore-A Standardmischung mit einem auf Nitrosaminfreiheit eingestellten Beschleunigungssystem verwendet.

EP 1 342 751 A1

	EPDM Control	EPDM 2126-5	EPDM 2126-10	EPDM 4186-5	EPDM 4186-10
EPDM, 55% Ethylen, 4% ENB	100,0	100,0	100,0	100,0	100,0
GUR2126	-	5,0	10,0	-	-
GUR4186	-	-	-	5,0	10,0
Ruß N 550	100,0	100,0	100,0	100,0	100,0
Zinkoxid RS	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0
Stearinsäure	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0
Weichmacher, paraffinisch	50,0	50,0	50,0	50,0	50,0
Schwefel 95 % ig	0,7	0,7	0,7	0,7	0,7
BeschleunigerDTDC	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0
Beschleuniger ZTDP	1,2	1,2	1,2	1,2	1,2
Beschleuniger MBT	0,7	0,7	0,7	0,7	0,7
Beschleuniger CBS	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0

Rezepturen SBR

[0034]

	SBR Control	SBR 2126-5	SBR 2126-10	SBR 2126-20
E-SBR, 23% Styrol, 37,5 phr arom.Mineralöl	137,5	137,5	137,5	137,5
GUR2126	-	5,0	10,0	20,0
Ruß N 234	50,0	50,0	50,0	50,0
Zinkoxid RS	3,0	3,0	3,0	3,0
Stearinsäure	2,0	2,0	2,0	2,0
ASM ^{*)} 6PPD	2,0	2,0	2,0	2,0
ASM ^{*)} TMQ	1,0	1,0	1,0	1,0
Lichtschutzmikrowachs	2,0	2,0	2,0	2,0
Schwefel	1,75	1,75	1,75	1,75
Beschleuniger CBS	1,0	1,0	1,0	1,0
Beschleuniger DPG	0,4	0,4	0,4	0,4

^{*)} ASM = Alterungsschutzmittel

	SBR Control	SBR 2126-5	SBR 2126-10	SBR 2126-20
SBR1712	137,5	137,5	137,5	137,5
GUR4186	5,0	10,0	20,0	-
GUR4150	-	-	-	10,0 0
Ruß N 234	50,0	50,0	50,0	50,0
Zinkoxid RS	3,0	3,0	3,0	3,0
Stearinsäure	2,0	2,0	2,0	2,0

EP 1 342 751 A1

(fortgesetzt)

	SBR Control	SBR 2126-5	SBR 2126-10	SBR 2126-20
ASM ^{*)} 6PPD	2,0	2,0	2,0	2,0
ASM ^{*)} TMQ	1,0	1,0	1,0	1,0
Lichtschutzmikrowachs	2,0	2,0	2,0	2,0
Schwefel	1,75	1,75	1,75	1,75
Beschleuniger CBS	1,0	1,0	1,0	1,0
Beschleuniger DPG	0,4	0,4	0,4	0,4

^{*)} ASM = Alterungsschutzmittel

Rezeptur NBR

[0035]

	NBR Control	NBR 2126-10	NBR 4186-10
NBR, 33% Acrylnitril	100,0	100,0	100,0
GUR2126	-	10,0	-
GUR4186	-	-	10,0
Ruß N 330	40,0	40,0	40,0
Zinkoxid	5,0	5,0	5,0
Stearinsäure	1,0	1,0	1,0
ASM ^{*)} ZMMBI	1,0	1,0	1,0
ASM ^{*)} subst. Phenylamin	1,0	1,0	1,0
Cumaronharz 75	5,0	5,0	5,0
Weichmacher DOP	10,0	10,0	10,0
Schwefel, unlöslich	1,5	1,5	1,5
Beschleuniger MBTS	1,8	1,8	1,8
Beschleuniger DPG	0,5	0,5	0,5
ASM = Alterungsschutzmittel			

Beispiel 1: Weiterreißwiderstand der SBR/GUR Mischungen

[0036] An oben beschriebenen Blends wurden GUR Typen mit irregulärer Morphologie und GUR Typen mit einer regulären Morphologie verwendet. Die Produkte unterschieden sich auch durch die mittlere Partikelgröße und das Molekulargewicht. An allen Mischungen wurde der Weiterreißwiderstand nach DIN 53507 A gemessen.

[0037] Die nachfolgende Tabelle listet die Eigenschaften der Partikel sowie die Messergebnisse auf

GUR	Kein	Type 1	Type 2	Type 3	Type 4	Type 5	Type 6
Morphologie	-	regulär	regulär	irregulär	irregulär	irregulär	irregulär
D ₅₀ (µm)	-	60	130	30	60	120	120
M _w (g/mol)	-	6 Mio.	6 Mio.	4 Mio.	4 Mio.	4 Mio.	0,25Mio.
Schüttdichte BD (g/cm ³)	-	0,42	0,42	0,26	0,24	0,24	0,24
Weiterreißwiderstand (N/mm)	11,5 ± 0,2	16,4 ± 0,7	16,8 ± 0,7	20,5 ± 1,0	19,2 ± 1,0	20,0 ± 0,9	18,0 ± 2,3

[0038] Die Zunahme des statischen Weiterreißwiderstands bei den irregulären GUR-Typen kann durch einen Spannungsabbau erklärt werden, da bei Auftreffen des Risses an den GUR-Partikeln die Spannungen aufgeteilt werden. Der Effekt der Erhöhung des Weiterreißwiderstandes ist wiederum bei den irregulären GUR-Typen am ausgeprägtesten. Dieses ist wahrscheinlich durch großes Partikelvolumen dieser Produkte bedingt.

[0039] Beispiel 2. Verbesserte Energiedissipation der SBR / GUR Mischungen mit 30 um MPS (middle particle size)

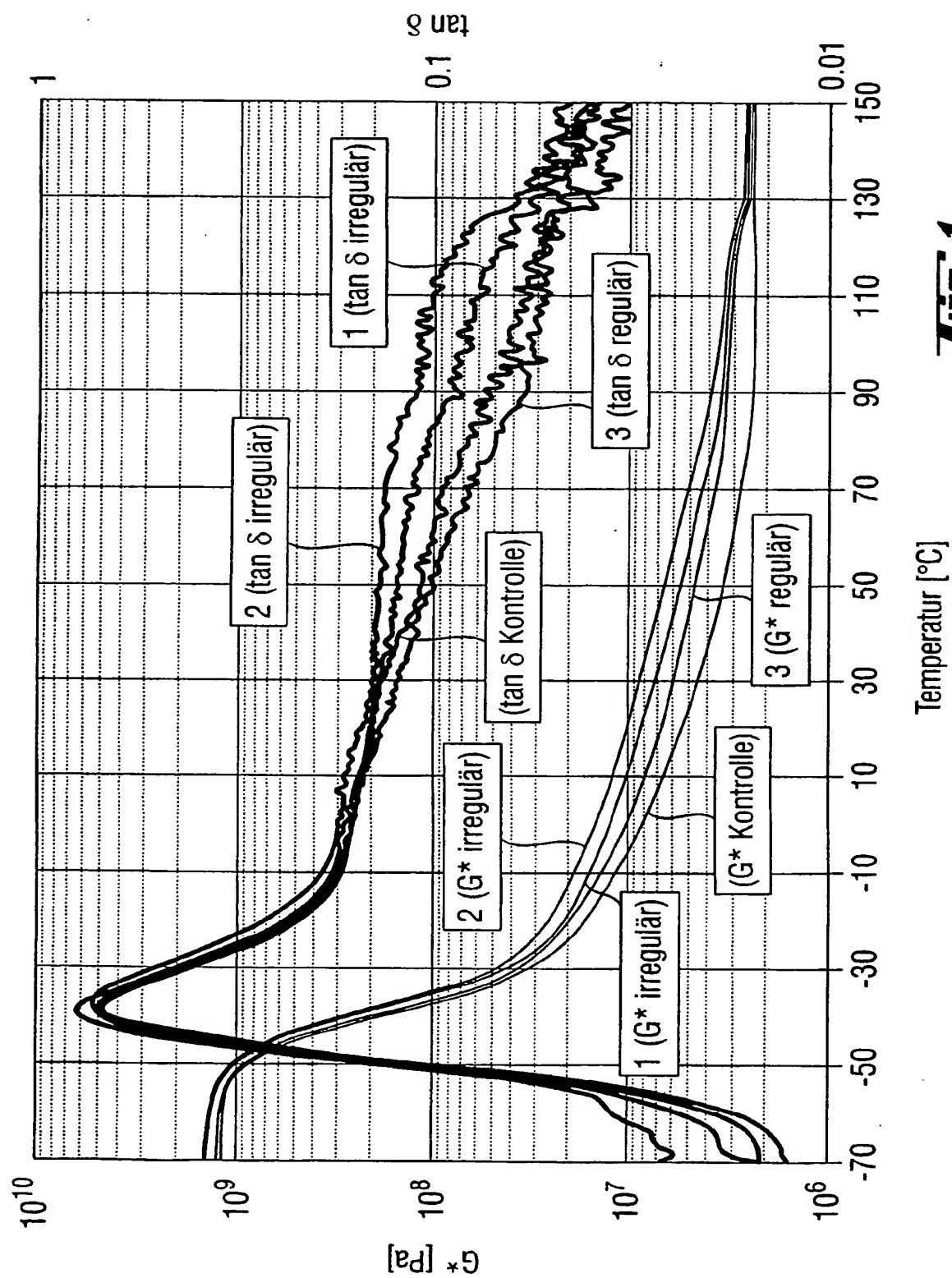
[0040] An SBR/GUR Mischungen mit unterschiedlichen GUR Morphologie (Partikel regulärer und irregulärer Gestalt) wurden dynamische Schubmodulmessungen bei einer Frequenz von 1 Hz und einer Verformung von 0,5 % in Abhängigkeit der Temperatur durchgeführt. Die Temperaturabhängigkeiten der Schubmoduli und Verlustwinkel ($\tan \delta$) ausgewählter Compounds sind in der Figur 1 dargestellt.

[0041] Bei Verwendung von GUR Partikeln regulärer Gestalt (Kurven 3) konnte neben der Modulerhöhung gegenüber der Kontrollmischung keine ausgeprägte Auswirkung auf das Dämpfungsverhalten ($\tan \delta$) festgestellt werden.

[0042] Werden GUR Partikel irregulärer Gestalt verwendet, so rief bereits eine Konzentration von 10 phr, neben der Modulerhöhung, eine Zunahme von $\tan \delta$ im Temperaturbereich von 30 - 120°C hervor (vergl. Kurve 1). Das dieser Effekt als systematisch einzustufen ist, wurde durch den Verlauf der $\tan \delta$ -Kurve des 20 phr Vulkanisates deutlich (vergl. Kurve 2). Der $\tan \delta$ Verlauf wurde adäquat der Konzentrationsverdoppelung angehoben. Der Grund für dieses unterschiedliche Verhalten liegt in der unterschiedlichen Morphologie und unterschiedlichen Kompressibilität des GUR Pulvers mit irregulären Morphologie. Durch die poröse Komstruktur ist das GUR mit Partikeln irregulärer Gestalt als Blendkomponente bei einer dynamischen Beanspruchung in der Lage, Energie aufzunehmen, was sich in einem zusätzlichen, breiten $\tan \delta$ Maximum widerspiegelt. Dieses Verhalten ist bei Produkten mit unterschiedlicher Partikelgröße unterschiedlich ausgeprägt.

Patentansprüche

1. Zusammensetzungen enthaltend mindestens eine Elastomer-Matrix, welche mindestens eine weitere Phase aus Partikeln irregulärer Gestalt von Polyethylenen hohen und/oder ultrahohen Molekulargewichts aufweist.
2. Zusammensetzungen nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Elastomere ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus Acrylat-Kautschuk (ACM), Polyester-Urethan-Kautschuk (AU), bromiertem Butyl-Kautschuk (BIIR), Polybutadien (BR), chloriertem Butyl-Kautschuk (CIIR), chloriertem Polyethylen (CM), Epichlorhydrin-Homopolymer (CO), Polychloropren (CR), sulfuriertem Polyethylen (CSM), Ethylen-Acrylat-Kautschuk (EAM), Epichlorhydrin-Copolymeren (ECO), Ethylen-Propylen-Copolymeren, schwefelvernetzt oder peroxid-vemetzt (EPDM/S, EPDM/P und EPM/P), Polyether-Urethan-Kautschuk (EU), Ethylen-Vinylacetat-Copolymeren (EVM), Fluor-Kautschuk (FKM), Fluorsilikon-Kautschuk (FVMQ), hydriertem Nitril-Kautschuk (H-NBR), Butyl-Kautschuk (IIR), vinylhaltigem Dimethylpolysiloxan (VMQ), Nitril-Kautschuk (NBR), Naturkautschuk (NR, IR), Thioplasten (OT), Polyfluorosphazenen (PNF), Polynorbornen (PNR), Styrol-Butadien-Kautschuk (SBR) und carboxygruppenhaltigem Nitril-Kautschuk (X-NBR).
3. Zusammensetzungen nach Anspruch 2, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Elastomere ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus Naturkautschuk, EPDM, SBR und NBR.
4. Zusammensetzungen nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Polyethylen ein Polyethylen ultrahohen Molekulargewichts (UHMW-PE) ist.
5. Zusammensetzungen nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, dass** diese irreguläre Partikel mit einer porösen Struktur enthalten, die eine Schüttdichte von weniger als 0,35 g/cm³ aufweisen.
6. Zusammensetzungen nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, dass** diese irreguläre Partikel enthalten, die eine Partikelgröße von 1 bis 600 µm, vorzugsweise von 20 bis 300 µm, insbesondere von 30 - 200 µm aufweisen.
7. Verfahren zur Herstellung der Zusammensetzungen nach Anspruch 1 umfassend die Schritte:
 - a) Einmischen der Partikel irregulärer Gestalt von Polyethylen hohen und/oder ultrahohen Molekulargewichts in ein Elastomer, gegebenenfalls mit weiteren üblichen Elastomer-Additiven, und
 - b) Vulkanisation des enthaltenen Gemisches in an sich bekannter Weise.
8. Verwendung der Zusammensetzungen nach Anspruch 1 als Membranen, Dichtungen, Dämpfungselemente und Transportbänder.

**Fig. 1**



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 03 00 4630

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)
D,X	EP 1 038 697 A (GOODYEAR TIRE & RUBBER) 27. September 2000 (2000-09-27) -	1-4,6,7	C08L21/00
Y	* das ganze Dokument *	5,8	
Y	EP 0 645 403 A (HOECHST AG) 29. März 1995 (1995-03-29) * Seite 1, Zeile 1 - Seite 1, Zeile 2 *	5	
Y	WO 00 18809 A (EHLERS JENS ;TICONA GMBH (DE); HAFTKA STANISLAW (DE); WANG LOUIS ()) 6. April 2000 (2000-04-06) * das ganze Dokument *	5	
D,Y	WO 00 18810 A (EHLERS JENS ;TICONA GMBH (DE); BARTH CHRISTIANE (DE); HAFTKA STANI) 6. April 2000 (2000-04-06) * das ganze Dokument *	5	
Y	WO 85 04365 A (HOECHST CO AMERICAN) 10. Oktober 1985 (1985-10-10) * Seite 1, Zeile 7 *	8	
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.7)
			C08L
Recherchenort		Prüfer	
MÜNCHEN		Van Golde, L	
Abschlußdatum der Recherche			
16. Mai 2003			
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE			
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentedokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	

EPO FORM 1503 03.82 (P04C03)

**ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT
 ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.**

EP 03 00 4630

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentedokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am
 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

16-05-2003

Im Recherchenbericht angeführtes Patentedokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 1038697 A	27-09-2000	US 6202726 B1	20-03-2001
		BR 0001297 A	16-01-2001
		DE 60001512 D1	10-04-2003
		EP 1038697 A1	27-09-2000
		JP 2000289415 A	17-10-2000
		US 6539996 B1	01-04-2003
EP 0645403 A	29-03-1995	DE 4332786 A1	30-03-1995
		AT 155497 T	15-08-1997
		BR 9403795 A	30-05-1995
		CN 1106025 A ,B	02-08-1995
		CZ 9402306 A3	12-04-1995
		DE 59403367 D1	21-08-1997
		EP 0645403 A1	29-03-1995
		ES 2106425 T3	01-11-1997
		JP 2635937 B2	30-07-1997
		JP 7149831 A	13-06-1995
		RU 2143440 C1	27-12-1999
		SG 44813 A1	19-12-1997
		US 5587440 A	24-12-1996
WO 0018809 A	06-04-2000	DE 19843858 A1	06-04-2000
		AU 6195399 A	17-04-2000
		BR 9913911 A	23-10-2001
		CA 2344861 A1	06-04-2000
		CN 1319106 T	24-10-2001
		WO 0018809 A1	06-04-2000
		EP 1124860 A1	22-08-2001
		JP 2002525399 T	13-08-2002
WO 0018810 A	06-04-2000	DE 19844167 A1	06-04-2000
		AU 6087199 A	17-04-2000
		BR 9913931 A	23-10-2001
		CA 2344860 A1	06-04-2000
		CN 1319108 T	24-10-2001
		WO 0018810 A2	06-04-2000
		EP 1117706 A2	25-07-2001
		JP 2002525400 T	13-08-2002
WO 8504365 A	10-10-1985	CA 1247795 A1	27-12-1988
		DE 3580331 D1	06-12-1990
		EP 0175769 A1	02-04-1986
		JP 5033643 B	20-05-1993
		JP 61501695 T	14-08-1986
		WO 8504365 A1	10-10-1985

EPO FORM P0461

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82